Searching PAJ

1/1 ページ

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

81-275241

(43)Date of publication of application: 05.12.1986

(51)Int.CI.

CO7C 57/04 BO1J 23/40

CO7C 51/347

(21)Application number: 60-113963

(71)Applicant: MITSUBISHI RAYON CO LTD

(22)Date of filing:

29.05.1985

(72)Inventor: KATO MAŞAAKI

UNO TETSUYA

KOBAYASHI MASAO OSUGA NAOTO

(54) PRODUCTION OF DEUTERATED ACRYLIC ACID OR METHACRYLIC ACID

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled compound economically and readily without requiring a deuterated raw material, e.g. heavy water, in a small few reaction steps, by exchanging hydrogen atoms in acrylic acid or methacrylic acid directly with deuteriums in the presence of a catalyst.

CONSTITUTION: Hydrogen atoms in acrylic acid or methacrylic acid are exchanged with deuteriums, as necessary, in a solvent, e.g. dimethylacetamide or dimethylformamide, in the presence of a catalyst of give the titled compound. The reaction temperature is room temperature W3C0° C, preferably 60W200° C, and the reaction time is normally 20minW100hr. The reaction may be carried out in either one of the vapor phase and liquid phase under pressure. A polymerization inhibitor, e.g. phenothiazine or hydroquinone, may be added in order to suppress the polymerization, or a small volume of oxygen may coexist in the reaction solution to suppress the polymerization. A compound containing palladium, ruthenium, iridium and/or platinum is used as the catalyst.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of relection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

D3

F-1662

⑲日本国特許庁(JP)

① 特·許出 頤 公 開

四公開特許公報(A)

昭61 - 275241

@Int, Cl.4

識別記号

厅内整理番号

⑥公開 昭和61年(1986)12月5日

C 07 C B 01 J C 07 C 57/04 23/40 51/347

6670-4H 7059-4G

8318-4日 李在請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

❷発明の名称

重水素化アクリル酸又は重水素化メククリル酸の製造方法

②特 題 超60-113963

御出 競 昭60(1985)5月29日

伊第 明 蕗 加 ⑦発 明 来 拿 豣 İΕ 眀 12 大竹市御宰町20番1号 三菱レイヨン株式会社内 大竹市御奉町20番1号 三菱レイヨン株式会社内

伊発 明 去 夫 小 林 雅 **伊希** 明 客 大 須 賀 直人

大竹市御等町20番1号 三菱レイヨン株式会社内 大竹市御幸町20番1号 三菱レイヨン株式会社内

倒出 膜 人 三菱レイヨン株式会社

東京都中央区京橋2丁目3番19号

弁理士 小林 正雄

発明の名称

重水準化アクリル酸又は重水素化メデク ル歌の製造方法

停許請求の範囲・

- 1. 放戯の存在下にアクリル酸又はメタグリル酸 の水薬を重水業交換することを特徴とする。重 水常化アクリル酸又は重水素化メタクリル酸の 挺进方法。
- 2 触媒としてバラジウム、ルチュウム、イリジ ウム及び/又は白金を含む化合物を使用すると とを特徴とする。特許請求の範囲第1項に記載 の方法。

発明の評細な説明

本発明は貫水業化アクリル設又は貫水業化メ まクリル酸の製造方法に関する。

[従来の技術]

従来、重水素化メタクリル酸を製造する方法

としては、異水米化アセトンシアンヒドリンを 経由して置水索化メタクリル欧メテルを製造す る方法がウヤーナル・オブ・ポリマーサイエン ス 6.2 巻 9 5 页 (1 9 6 2年)に提来されている。 またとの中間生成物である重水素化メダクリル アミドを加水分解する方法。すなわち重水素化 ナモトンと背限より 重水素化 アセトンシアンヒ ドリンを製造し、これを硫酸で処理して生成す るメダクリルアミドの破壊塩を重水で加水分解 して重水業化メタクリル酸を製造する方法も知 られている。しかしこれらの方法は黒水素化で もトン及び重水など重水素化した原料を使用し。 多くの反応工程を必要とするため、経済上充分 なものとはいえず、より工徒の少ない改良法が a虫れていた。・

[問題点を解決するための手段]

本発明者らは重水泉化メタクリル限の合理的 た製造法について鋭意研究した結果、メタクリ ル酸中の水果を直接重水果交換する新規な製造 盗を見い出し、本発明を完成した。

特開昭61-275241 (2)

本発明は、放鉄の存在下にアクリル設又はメ タクリル酸の水梁を密切置水条交換することを 特徴とする。全水素化アクリル配又は重水熱化 メタクリル酸の銀磁方法である。

アクリル酸又はメタクリル酸の水素を避無 水果交換するための重水素源としては、重水又 は減水及び重水素ガスの混合物を用いることが できる。アクリル酸又はメタクリル酸に対して 少なくとも化学量論以上の重水素が反応系に存 在することが必要である。

無様としてはペラグウム、ルチニウム、イリグウム及び/又は白金を含む化合物例をばへキャクロロイリジウム酸、テトラキス(トリフェニールホスフイン)パラジウム、長化白金酸カリウム、ペンタクロロルテニウム酸カリウム、ペンタクロロルテニウム酸カリウム、ペンタクロロルテニウム酸カリウム、ヘキャヒドロキン白金酸スクウム、ヘキャヒドの2種以上の混合物などが好ましい。これらの2種以上の混合物を用いることもできる。これらの化合物は、必要に応じて適当な塩体、例えばアルミナ、金属土、括性炎などに

はガスクロマトグラフ及び要量分析装置によった。重水素化率及び転化率は以下のように定義される。

重水素化率-生成した重水素化アクル・酸又はメタクリル酸の重水素原子数>

F化球- 反応したアクリル酸又はメタクリル酸のモル酸 × 100

実施例1

メタクリル限 B. 6 部、 放水 4 0 部、 ヘキサクロロイリジウェ酸 0. 8 部及び重合防止 所として 敬養のハイドロギノンを小型オートクレーブに 入れ、 推律下、 1 1 0 ℃で2 4 時間 反応させた。 市却後、 反応生成物を分析したところ、 転化率 100%で 風水素化率 2 6 %の 重水素化メタクリ ル酸が 得られた。

爽施何2

ヘキサクロロイリジウム酸 C. 5 部をテトタキ ス(トリフエニルポスプイン) ベラジウム C. 5 抵持させて用いることもできる。

反応は気相、液相のいずれでもよく。また知 E下で行うこともできる。食合反応を抑制する ため、適当な食合防止剂例をはフェノテアジン、 ハイドロキノン等を必要に応じて添加すること ができる。また、反応核中に少量の酸素を共存 させることによつて食合を抑制することもでき

本発明を実施するに該しては、アクリル酸又はメタクリル酸を重水素製例をは業水と反応させ、アクリル酸又はメタクリル酸の水素を重投重水果交換する。

本反応は、必要に応じ、反応温度で安定な物 強例をはジメテルアセトアもド、ジメテルホル ムアミド等の存在下に行われる。本反応は盆標 ないし306でで行われるが、反応速度、耐反 応及び重合の抑制の面から60~200でで行 うことが好ましい。反応時間は通常20分ない し100時間である。

下記実施例中の部は重量部を意味する。分析

8部に替え、その他は実施例1と同様にして反応させた。その結果、転化率100%で重水疾化率84%の重水素化メタクリル酸が得られた。 水納例8

アクリル酸ス2部、重水40部、ヘキサクロロイリックム酸ナトリウム14部、シメナルアセトアミド22部及び設量のハイドロギノンを お却軽付のフラスコに入れ、提押しながら90 でで60時間反応させた。その結果、転化率1 9%で重水素化率25%の重水素化アクリル酸 が得られた。

寒放倒 4 ~ 8

触媒として具化白金酸カリウム 0. 8 8 部(完施例 4)、ペンタクロロルテニウム酸カリウム 0. 2 3 部(実施例 6)、ヘキサヒドロケソ白金酸カリウク 0. 2 部(実施例 7)又はペラジウム及びルテニウムを活性反対末に各1%規律した触媒 2 部(実施例 8)を用い、反応態度及び時間を下記表のように変更し、その他は実施例 1 と同様に

特開昭61-275241 (3)

して反応させた。 その約果を次表に示す。

尖趋例	触 做	反応選度 (で)	略例	賦化率 (%)	東水奈化率 (%)
4	臭化白金球カリウム	190	24	70	3.7
5	ベンタクロロルテニウム 設力リウム	1,0 8	2 4	82	84
6	硝酸ペラジウム	110	24	76	22
7	ヘキサヒドロキソ 白金取カリウム	110	2 4	99	4 0
8	パラクウム・ルテニウム • 活住員	90	4 0	56	25

出版人 三使レイヨン徐式会社 代理人 弁理士 小 林 正 煌